

# DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Autorisé

- Doxycycline hyclate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

Poulet

Bovin (pré-ruminant)

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

•

**Poulet**

- Viande et abats. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

•

**Bovin (pré-ruminant)**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u krav, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/06/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/064/12-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/06/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.